, ATENT COOPERATION TREALY

	From the INTERNATIONAL BUREAU
PCT	То:
NOTIFICATION OF ELECTION	Assistant Commissioner for Patents United States Patent and Trademark
(PCT Rule 61.2)	Office Box PCT
	Washington, D.C.20231 ETATS-UNIS D'AMERIQUE
Date of mailing (day/month/year) 18 July 2000 (18.07.00)	in its capacity as elected Office
International application No. PCT/EP99/08678	Applicant's or agent's file reference
International filing date (day/month/year) 11 November 1999 (11.11.99)	Priority date (day/month/year) 16 November 1998 (16.11.98)
Applicant	
GRUNERT, Fritz et ai	
The designated Office is hereby notified of its election made. X in the demand filed with the International Preliminary 08 June 2000 in a notice effecting later election filed with the International Preliminary 1. The designated Office is hereby notified of its election made. Notice of the international Preliminary 1. The designated Office is hereby notified of its election made. 2. The designated Office is hereby notified of its election made.	(08.06.00)
2. The election X was was was not was not made before the expiration of 19 months from the priority of Rule 32.2(b).	date or, where Rule 32 applies, within the time limit under .

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland

Authorized officer

Zakaria EL KHODARY

Telephone No.: (41-22) 338.83.38

Facsimile No.: (41-22) 740.14.35

TENT COOPERATION TRE/ /

	From the INTERNATIONAL BUREAU	
PCT	То:	
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422) Date of mailing (day/month/year) 20 February 2001 (20.02.01)	LEDERER, KELLER & RIEDERER Prinzregentenstrasse 16 D-80538 München ALLEMAGNE	
Applicant's or agent's file reference	IMPORTANT NOTIFICATION	
International application No. PCT/EP99/08678	International filing date (day/month/year) 11 November 1999 (11.11.99)	
The following indications appeared on record concerning:		
X the applicant the inventor	the agent the common representative	
Name and Address	State of Nationality State of Residence DE DE	
ALBERT-LUDWIGS-UNIVERSITÄT FREIBURG Fahnenbergplatz D-79098 Freiburg	Telephone No.	
Germany	Facsimile No.	
	Teleprinter No.	
The International Bureau hereby notifies the applicant that the the person X the name X the add		
Name and Address	State of Nationality State of Residence DE DE	
GENOVAC AG Stefan-Meier-Strasse 8 79104 Freiburg	Telephone No.	
Germany	Facsimile No.	
	Teleprinter No.	
Further observations, if necessary: ASSIGNMENT.		
4. A copy of this notification has been sent to:		
X the receiving Office	the designated Offices concerned	
the International Searching Authority	X the elected Offices concerned	
the International Preliminary Examining Authority	other:	
The International Bureau of WIPO	Authorized officer	
34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Peggy Steunenberg	
Facsimile No.: (41-22) 740.14.35 Telephone No.: (41-22) 338.83.38		

Tramslation

PATENT COOPERATION TREATY

\mathbb{PCT}

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

(PCT Article 36 and Rule 70)

Applicant's or agent's file reference	FOR FURTHER ACTION	SeeNotificationofTransmittalofInternational Preliminary Examination Report (Form PCT/IPEA/416)		
International application No.	International filing date (day/month/year) Priority date (day/month/year)			
PCT/EP99/08678	11 November 1999 (11.11.99)	16 November 1998 (16.11.98)	
International Patent Classification (IPC) or national classification and IPC C07K 16/00, 16/42, A61K 48/00				
Applicant	GENOVAC A	A.G		
This international preliminary exam and is transmitted to the applicant acts.		ed by this Inter	national Preliminary Examining Authority	
2. This REPORT consists of a total of	6 sheets, include	ling this cover	sheet.	
amended and are the basis fo	ied by ANNEXES, i.e., sheets or this report and/or sheets con Administrative Instructions u	taining rectific	ion, claims and/or drawings which have been ations made before this Authority (see Rule	
These annexes consist of a to	otal of 4 sheets.			
3. This report contains indications rela	iting to the following items:			
I Basis of the report				
II Priority				
III Non-establishment	of opinion with regard to nove	lty, inventive s	tep and industrial applicability	
IV Lack of unity of inv	ention ention			
V Reasoned statement citations and explan	V Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement			
VI Certain documents	cited			
VII Certain defects in the	VII Certain defects in the international application			
VIII Certain observations on the international application				
L				
Date of submission of the demand	Date	of completion	of this report	
08 June 2000 (08.06	5.00)	13 D	ecember 2000 (13.12.2000)	
Name and mailing address of the IPEA/EP	Name and mailing address of the IPEA/EP Authorized officer			
acsimile No. Telephone No.				

International application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/EP99/08678

I. I	I. Basis of the report				
1.	With	regard to	the elements of the international application:*		
		the inte	rnational application as originally filed		
	\boxtimes	the desc	cription:		
		pages	1-19	, as originally filed	
		pages		, filed with the demand	
		pages	, filed with the letter of		
	\boxtimes	the clair	ms:		
		pages		, as originally filed	
ļ		pages	, as amended (togethe	r with any statement under Article 19	
		pages		, filed with the demand	
		pages	1-18 , filed with the letter of		
	\square	the drav	wings:		
		pages	-	, as originally filed	
		pages	1/1	, filed with the demand	
		pages	, filed with the letter of		
	г	ha saawa	nce listing part of the description:		
	ш ^г	-		as amisinally filed	
		pages pages		, as originally filed with the demand	
		pages	, filed with the letter of		
2.	2. With regard to the language, all the elements marked above were available or furnished to this Authority in the language in which the international application was filed, unless otherwise indicated under this item. These elements were available or furnished to this Authority in the following language which is:				
			guage of a translation furnished for the purposes of international search (under R		
	the language of publication of the international application (under Rule 48.3(b)).				
	the language of the translation furnished for the purposes of international preliminary examination (under Rule 55.2 and/ or 55.3).				
3.	With preli	regard minary e	to any nucleotide and/or amino acid sequence disclosed in the internation was carried out on the basis of the sequence listing:	ational application, the international	
	contained in the international application in written form.				
•	filed together with the international application in computer readable form.				
l	furnished subsequently to this Authority in written form.				
l		furnish	ed subsequently to this Authority in computer readable form.		
	The statement that the subsequently furnished written sequence listing does not go beyond the disclosure in the international application as filed has been furnished.				
			atement that the information recorded in computer readable form is identica irnished.	l to the written sequence listing has	
4.		The an	nendments have resulted in the cancellation of:		
	_		the description, pages		
		\equiv	the claims, Nos.		
		\sqcap	the drawings, sheets/fig		
5.		This rep	port has been established as if (some of) the amendments had not been made, some disclosure as filed, as indicated in the Supplemental Box (Rule 70.2(c)).**	ince they have been considered to go	
	in th	acement . is report 70.17).	sheets which have been furnished to the receiving Office in response to an invit as "originally filed" and are not annexed to this report since they do n	ation under Article 14 are referred to ot contain amendments (Rule 70.16	
**	Any r	replacem	ent sheet containing such amendments must be referred to under item 1 and ann	exed to this report.	

International application No.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

PCT/EP99/08678

III. Non-establishment of opinion with regard to novelty, inventive step and industrial applicability			
1. The questions whether the claimed invention appears to be novel, to involve an inventive step (to be non obvious), or to be industrially applicable have not been examined in respect of:			
	the entire international application.		
\boxtimes	claims Nos		
becaus	se:		
	the said international application, or the said claims Nos		
	relate to the following subject matter which does not require an international preliminary examination (specify):		
	the description, claims or drawings (indicate particular elements below) or said claims Nos		
S	EE SEPARATE SHEET		
	- · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		
	the claims, or said claims Nos are so inadequately supported by the description that no meaningful opinion could be formed.		
	by the description that no meaningful opinion could be formed.		
	no international search report has been established for said claims Nos		
2 A mes	ningful international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleotide and/or amino acid		
	ningful international preliminary examination cannot be carried out due to the failure of the nucleotide and/or amino acid nice listing to comply with the standard provided for in Annex C of the Administrative Instructions:		
	the written form has not been furnished or does not comply with the standard.		
	the computer readable form has not been furnished or does not comply with the standard.		

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP 99/08678

Supplemental Box

(To be used when the space in any of the preceding boxes is not sufficient)

Continuation of: III

1. The present Claim 18 is defined by the fact that the claimed antibodies can be obtained by the method as per Claims 1-17. However, since the method does not lend any special features to the antibodies, Claim 18 is considered by the Examining Authority to be undefined and therefore unexaminable.

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP 99/08678

V. Reasoned statement under Article 35(2) with regard to novelty, inventive step or industrial applicability; citations and explanations supporting such statement				
Statement				
Novelty (N)	Claims	1-17	YES	
	Claims		NO	
Inventive step (IS)	Claims	1-17	YES	
	Claims		NO	
Industrial applicability (IA)	Claims	1-17	YES	
	Claims		NO	

2. Citations and explanations

CLOSEST PRIOR ART:

D1: WO-A-97/07132

D2: WO-A-94/27435

D3: J. Biotechnology, Vol. 51(2), pages 191-194 (1996).

NOVELTY:

2. None of the citations describes a method for producing antibodies in which a nucleic acid immunisation and an expression of the nucleic acid are both carried out in a host cell using the same expression vector. Claims 1-17 are therefore considered to be novel.

INVENTIVE STEP:

3. D2 and D3 both describe the immunisation of an animal with DNA. The polyclonal or monoclonal antibodies resulting from the immunisation are immobilised using known methods (D2) or the bonding to plastic bonded p37 is tested in an ELISA. In addition, D3 describes the advantage that the protein does not need to be purified (see final paragraph).

PCT/EP 99/08678

The method as per Claim 1 differs therefrom in that the protein coupled to a detection signal is expressed in a host cell and that the same expression vector is used in the host cell both in the immunisation and the protein production. According to the description, the problem solved thereby is that the host cell expresses the protein in its correct conformation and that immunisation and protein production are brought about with only one expression vector.

However, the production of proteins in host cells is a routine practice and the coupling of a protein to a detection signal against which an antibody can be produced so as to facilitate the immobilisation of the protein is known, inter alia, from D1.

It would therefore be a standard procedure to a person skilled in the art to exchange immobilised proteins for the immobilised protein described in D1 so as to improve the immobilisation of the protein.

However, the claimed method uses a single expression vector for both immunisation and protein production. The prior art does not propose this feature and it therefore appears that a person skilled in the art would not arrive at the subject matter of Claims 1-17 without being inventive thereby. Claims 1-17 are therefore considered inventive.

INDUSTRIAL APPLICABILITY:

4. The claimed method for producing antibodies against a protein is considered industrially applicable, although it is carried out in part on the living body. Insofar as the method involves the

INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP 99/08678

immunisation of human beings, the PCT has no general guidelines for assessing the industrial applicability of such a method.

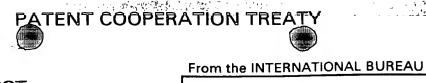
INTERNATIONAL PRELIMINARY EXAMINATION REPORT

International application No. PCT/EP 99/08678

VII. Certain defects in the international application

The following defects in the form or contents of the international application have been noted:

- 5. Contrary to PCT Rule 5.1(a)(ii), the description does not cite documents D1 to D3 or indicate the relevant prior art disclosed therein.
- 6. Contrary to PCT Examination Guidelines, Chapter II, 4.16-4.17, the names, for example, "Helios Gene Gun" have not been designated as registered trademarks.



PCI	To:
NOTIFICATION OF THE RECORDING OF A CHANGE (PCT Rule 92bis.1 and Administrative Instructions, Section 422)	LEDERER, KELLER & RIEDERER LEDERER, KELLER & RIEDERER Prinzregentenstrasse 16 ANG / RECEIPT D-80538 München 26 FEB 2001 ALLEMAGNE
Date of mailing (day/month/year) 20 February 2001 (20.02.01)	Ert.:
Applicant's or agent's file reference	IMPORTANT NOTIFICATION
International application No. PCT/EP99/08678	International filing date (day/month/year) 11 November 1999 (11.11.99)
The following indications appeared on record concerning: X the applicant the inventor Name and Address ALBERT-LUDWIGS-UNIVERSITÄT FREIBURG	the agent the common representative State of Nationality State of Residence DE DE
Fahnenbergplatz D-79098 Freiburg Germany	Telephone No. Facsimile No.
	Teleprinter No.
The International Bureau hereby notifies the applicant that the the person	
Name and Address GENOVAC AG Stefan-Meier-Strasse 8 79104 Freiburg Germany	State of Nationality State of Residence DE DE Telephone No.
Germany	Facsimile No.
3. Further observations, if necessary: ASSIGNMENT.	
4. A copy of this notification has been sent to: X the receiving Office the International Searching Authority the International Preliminary Examining Authority	the designated Offices concerned X the elected Offices concerned other:
The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland	Authorized officer Peggy Steunenberg Telephone No.: (41-22) 338.83.38
Facsimile No.: (41-22) 740.14.35	

Form PCT/IB/306 (March 1994)

003849258

- 19 -

Albert Ludwig University Freiburg

Patent claims

- 5 1. Process for producing antibodies which react specifically with a polypeptide, the nucleic acid encoding which is known, wherein
- a) the DNA encoding the polypeptide is expressed in a host cell using a vector which possesses at least one sequence encoding a detection signal, and the expressed polypeptide is bound to a solid phase with the aid of the detection signal,
- 15 b) independently of step a), the DNA encoding the polypeptide is introduced directly into an animal, resulting in expression of a polypeptide in the animal, which expression causes the formation of antibodies against the polypeptide, and

c) the antibodies which are formed in step b) are reacted with the polypeptide formed in step a) and detected or enriched.

- 2. Process according to claim 1, characterized in that the vector used in step a) possesses, at the C-terminus of the DNA encoding the polypeptide, a sequence which encodes the detection signal.
 - 3. Process according to claim 2, characterized in that the detection sequence is selected from the His6 tag sequence, the hemagglutinin sequence of an influenza virus or the myc tag sequence.
 - 4. Process according to one of the preceding claims, characterized in that the vector encoding the polypeptide possesses a polyadenylation sequence at the C-terminal end of the detection sequence.
 - 5. Process according to one of the preceding claims, characterized in that the vector encoding the polypeptide possesses a strong promoter at the 5' end of the DNA sequence encoding the polypeptide.

20

30

35

- 6. Process according to claim 5, characterized in that the strong promoter is selected from the group consisting of strong eucaryotic promoters, in particular the elongation factor 1α promoter or the cytomegalovirus promoter.
- 7. Process according to one of the preceding claims, characterized in that the polypeptide-encoding DNA, which is introduced directly into an animal in accordance with step b), is present in a vector.
- 10 8. Process according to one of the preceding claims, characterized in that the polypeptide-encoding DNA is introduced into the animal in step b) using a gene gun.
- 9. Process according to one of the preceding claims, characterized in that the animal employed in step b) is a mouse, a rat or a rabbit.
 - 10. Process according to one of the preceding claims, characterized in that, in step b), a genetic adjuvant is administered in addition to the
- 20 polypeptide-encoding DNA.
 - 11. Process according to claim 10, characterized in that the genetic adjuvant is selected from a group comprising cytokine expression vectors which increase antibody production.
- 25 12. Process according to one of the preceding claims, characterized in that suitable cells from an animal which has been immunized in accordance with step b) are used for preparing hybridoma cells for forming monoclonal antibodies.
- 30 13. Process according to one of the preceding claims, characterized in that polypeptide formed in step a) is bound to a solid phase by means of the detection signal being bound to an antibody or an antibody fragment which is directed against it.
- 35 14. Process according to claim 13, characterized in that the solid phase is microtiter plates, gel spheres or magnetic beads.
 - 15. Process according to one of the preceding claims, characterized in that the antibody formed in

- step b) is detected, after having been bound to the polypeptide formed in step a), using an anti-antibody which is directed against the antibody.
- 16. Process according to one of the preceding 5 claims, characterized in that the antibody which is bound to the expressed polypeptide in step c) is released by elution.
- 17. Antibody, characterized in that it can be obtained using one of the processes according to claims10 1-17[sic].

VERTRA IBER DIE INTERNATIONALE ZUMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen des Anmelders oder Anwalts	nzeichen des Anmelders oder Anwalts WEITERES VORGEHEN siehe Mitteilung über die Übermittlung des internationalen Recherchenberichts (Formblatt PCT/ISA/220) sowie, soweit zutreffend, nachstehender Punkt 5					
Internationales Aktenzeichen	Internationales Anmeld (Tag/Monat/Jahr)	edatum	(Frühestes) Prioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)			
PCT/EP 99/08678						
ALBERT-LUDWIGS-UNIVERSITÄT	FREIBURG et al					
Dieser internationale Recherchenbericht wurd Artikel 18 übermittelt. Eine Kopie wird dem Int	le von der Internationalen ernationalen Büro überm	Recherchenbehörde er ttelt.	stellt und wird dem Anmelder gemäß			
		Blätter. sem Bericht genannten	Unterlagen zum Stand der Technik bei.			
Grundlage des Berichts a. Hinsichtlich der Sprache ist die inter durchgeführt worden, in der sie einge	rnationale Recherche auf ereicht wurde, sofern unte	der Grundlage der inter er diesem Punkt nichts a	nationalen Anmeldung in der Sprache anderes angegeben ist.			
Die internationale Recherche Anmeldung (Regel 23.1 b)) o	e ist auf der Grundlage ei durchgeführt worden.	ner bei der Behörde ein	gereichten Übersetzung der internationalen			
b. Hinsichtlich der in der internationaler Recherche auf der Grundlage des S in der internationalen Anmelo	equenzprotokolls durchge	eführt worden, das	Aminosäuresequenz ist die internationale			
zusammen mit der internatio		_	gereicht worden ist.			
bei der Behörde nachträglich						
bei der Behörde nachträglich Die Erklärung, daß das nach internationalen Anmeldung ir	träglich eingereichte schi	iftliche Seauenzprotoko	Il nicht über den Offenbarungsgehalt der			
		- 00	t. I schriftlichen Sequenzprotokoll entsprechen,			
Bestimmte Ansprüche hab Mangeinde Einheitlichkeit			he Feld I).			
Hinsichtlich der Bezeichnung der Erfing	dung					
wird der vom Anmelder eingereichte Wortlaut genehmigt.						
X wurde der Wortlaut von der E VERFAHREN ZUR HERSTELLUI DIE KODIERENDE NUKLEINSA	NG VON ANTIKÖRP	ERN GEGEN EIN	POLYPEPTID, VON DEM NUR			
5. Hinsichtlich der Zusammenfassung						
wird der vom Anmelder einge wurde der Wortlaut nach Reg Anmelder kann der Behörde Recherchenberichts eine Ste	gel 38.2b) in der in Feld II innerhalb eines Monats r	l angegebenen Fassund	g von der Behörde festgesetzt. Der sendung dieses internationalen			
6. Folgende Abbildung der Zelchnungen is		ıng zu veröffentlichen: A	Abb. Nr			
	wie vom Anmelder vorgeschlagen X keine der Abb.					
weil der Anmelder selbst keir						
weil diese Abbildung die Erfir	naung besser kennzeichn	et.				

INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT

rnationales Aktenzeichen PCT/EP 99/08678

a. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES IPK 7 C07K16/00 C07K16/42 //A61K48/00

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole) IPK 7 C07K

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

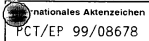
Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
,	WO 97 07132 A (COMMW SCIENT IND RES ORG; WANG LINFA (AU)) 27. Februar 1997 (1997-02-27) Seite 5, Zeile 30 -Seite 6, Zeile 4 Seite 7, Zeile 12 -Seite 8, Zeile 17 Seite 29, Zeile 1-8 Beispiele 4,9 Tabelle 1	1-17
	WO 94 27435 A (LIFE TECHNOLOGIES INC) 8. Dezember 1994 (1994-12-08) Seite 10, Zeile 15 -Seite 11, Zeile 10 Seite 19, Zeile 20-23 Ansprüche 14,15	1-17

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen	χ Siehe Anhang Patentfamilie
 Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen : "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt) "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist 	"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist "X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
7. Februar 2000	Absendedatum des internationalen Recherchenberichts 14/02/2000
Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31–70) 340–3016	Bevollmächtigter Bediensteter Covone, M

1





C (Fortest	zung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	PCI/EP S	
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht komm	nenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
Kategorie°	ULIVIERI C ET AL: "Generation of a monoclonal antibody to a defined portion of the Helicobacter pylori vacuolating cytotoxin by DNA immunization" JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY,NL,ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, Bd. 51, Nr. 2, 1. November 1996 (1996–11–01), Seiten 191–194, XP004037124 ISSN: 0168–1656 Zusammenfassung Seite 192, linke Spalte, Absatz 2	nenden Teile	Betr. Anspruch Nr. 1–17

1

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

nation on patent family members

rnational Application No PCT/EP 99/08678

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 9707132 A	27-02-1997	AU 700977 B AU 6696496 A CA 2229540 A EP 0845004 A JP 11510683 T	14-01-1999 12-03-1997 27-02-1997 03-06-1998 21-09-1999
WO 9427435 A	08-12-1994	EP 0702516 A JP 9500013 T	27-03-1996 07-01-1997

VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS

PCT

REC'D 15 DEC 2000

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

(Artikel 36 und Regel 70 PCT)								
Aktenzeiche XXX	n des Anmelders oder Anwalts	WEITERES VORGEHEN		lung über die Übersendung des internationalen Prüfungsberichts (Formblatt PCT/IPEA/416)				
International	es Aktenzeichen	Internationales Anmeldedatum(Ta	Internationales Anmeldedatum(Tag/Monat/Jahr) Prioritätsdatum (Tag/Mo					
PCT/EP9	9/08678	11/11/1999	16/11/1998					
C07K16/0	le Patentklassifikation (IPK) oder 00	nationale Klassifikation und IPK						
ALBERT-	Anmelder ALBERT-LUDWIGS-UNIVERSITÄT FREIBURG et al.							
Behör	 Dieser internationale vorläufige Prüfungsbericht wurde von der mit der internationalen vorläufigen Prüfung beauftragt n Behörde erstellt und wird dem Anmelder gemäß Artikel 36 übermittelt. 							
2. Dieser	BERICHT umfaßt insgesam	t 6 Blätter einschließlich dieses	Deckblatts.					
ur Bo	Außerdem liegen dem Bericht ANLAGEN bei; dabei handelt es sich um Blätter mit Beschreibungen, Ansprüchen und/oder Zeichnungen, die geändert wurden und diesem Bericht zugrunde liegen, und/oder Blätter mit vor dieser Behörde vorgenommenen Berichtigungen (siehe Regel 70.16 und Abschnitt 607 der Verwaltungsrichtlinien zum PCT). Diese Anlagen umfassen insgesamt 4 Blätter.							
3. Diesei	 Dieser Bericht enthält Angaben zu folgenden Punkten: I ☒ Grundlage des Berichts 							
11	☐ Priorität							
111	_		derische Täti	gkeit und gewerbliche Anwendbarkeit				
V V	 ☐ MangeInde Einheitlichl ☑ Begründete Feststellur gewerblichen Anwend! 		n der Neuheit ngen zur Stüt	, der erfinderischen Tätigkeit und der zung dieser Feststellung				
VI	☐ Bestimmte angeführte			-				
VII		rinternationalen Anmeldung						
VIII	☐ Bestimmte Bemerkung	gen zur internationalen Anmeldu	ıng					
Datum der I	Einreichung des Antrags	Datum	Datum der Fertigstellung dieses Berichts					
08/06/200		13.12.	2000					
	Postanschrift der mit der intemati auftragten Behörde: Europäisches Patentamt	onalen vorläufigen Bevolli	mächtigter Bed	iensteter				
<u>)</u>	D-80298 München Tel. +49 89 2399 - 0 Tx: 52365		lsen, H					
— <u> </u>	Fax: +49 89 2399 - 4465	,	r ±49 89 2399	8696				

Tel. Nr. +49 89 2399 8696

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/08678

I. Gru	ndlage	des	Berichts
--------	--------	-----	----------

	Grundlage des Berichts									
1.	Dieser Bericht wurde erstellt auf der Grundlage (<i>Ersatzblätter, die dem Anmeldeamt auf eine Aufforderung nach Artikel 14 hin vorgelegt wurden, gelten im Rahmen dieses Berichts als "ursprünglich eingereicht" und sind ihm nicht beigefügt, weil sie keine Änderungen enthalten.</i>): Beschreibung, Seiten:									
	1-19	•	ursprüngliche Fassung							
	Pate	entansprüche, Nr.	prüche, Nr.:							
	1-18	3	eingegangen am	15/11/2000	mit Schreiben vom	15/11/2000				
	Zeichnungen, Blätter:									
	1/1		ursprüngliche Fassung							
 Hinsichtlich der Sprache: Alle vorstehend genannten Bestandteile standen der Behörde in der Sprache, in de die internationale Anmeldung eingereicht worden ist, zur Verfügung oder wurden in dieser eingereicht, soferr unter diesem Punkt nichts anderes angegeben ist. 						n der Sprache, in der r eingereicht, sofern				
Die Bestandteile standen der Behörde in der Sprache: zur Verfügung bzw. wurden in dieser Sprache eingereicht; dabei handelt es sich um										
		die Sprache der Ü Regel 23.1(b)).	bersetzung, die für die Zwecke	der internatio	nalen Recherche eing	gereicht worden ist (nac				
		die Veröffentlichu	ngssprache der internationalen	Anmeldung (r	nach Regel 48.3(b)).					
			Übersetzung, die für die Zwecke 5.2 und/oder 55.3).	der internatio	nalen vorläufigen Prü	fung eingereicht worder				
3.	Hin: inte	sichtlich der in der rnationale vorläufiç	internationalen Anmeldung offe ge Prüfung auf der Grundlage d	nbarten Nucle es Sequenzpr	eotid- und/oder Amir otokolls durchgeführt	nosäuresequenz ist die worden, das:				
		in der internationa	alen Anmeldung in schriftlicher I	orm enthalter	n ist.					
		zusammen mit de	er internationalen Anmeldung in	computerlesb	arer Form eingereich	t worden ist.				
		bei der Behörde r	nachträglich in schriftlicher Form	n eingereicht v	vorden ist.					
		bei der Behörde r	nachträglich in computerlesbare	r Form einger	eicht worden ist.					
		Die Erklärung, da Offenbarungsgeh	ß das nachträglich eingereichte alt der internationalen Anmeldu	e schriftliche S ng im Anmeld	equenzprotokoll nicht ezeitpunkt hinausgeh	über den t, wurde vorgelegt.				
		Die Erklärung, da Sequenzprotokoll	ß die in computerlesbarer Form entsprechen, wurde vorgelegt.	erfassten Info	ormationen dem schri	ftlichen				
4.	Auf	grund der Änderun	igen sind folgende Unterlagen f	ortgefallen:						

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER PRÜFUNGSBERICHT

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/08678

		Beschreibung,	Seiten:					
		Ansprüche,	Nr.:					
		Zeichnungen,	Blatt:					
5.		□ Dieser Bericht ist ohne Berücksichtigung (von einigen) der Änderungen erstellt worden, da diese aus den angegebenen Gründen nach Auffassung der Behörde über den Offenbarungsgehalt in der ursprünglich eingereichten Fassung hinausgehen (Regel 70.2(c)).						
		(Auf Ersatzblätter, di beizufügen).	e solche Änderungen enthalten, ist unter Punkt 1 hinzuweisen;sie sind diesem Bericht					
6.	Etw	aige zusätzliche Bem	erkungen:					
III.	Kei	ne Erstellung eines	Gutachtens über Neuheit, erfinderische Tätigkeit und gewerbliche Anwendbarkeit					
1.	Folgende Teile der Anmeldung wurden nicht daraufhin geprüft, ob die beanspruchte Erfindung als neu, auf erfinderischer Tätigkeit beruhend (nicht offensichtlich) und gewerblich anwendbar anzusehen ist:							
		die gesamte internat	onale Anmeldung.					
	×	Ansprüche Nr. 18.						
Вє	grün	ndung:						
			ionale Anmeldung, bzw. die obengenannten Ansprüche Nr. beziehen sich auf den enstand, für den keine internationale vorläufige Prüfung durchgeführt werden braucht					
	×		ie Ansprüche oder die Zeichnungen (<i>machen Sie hierzu nachstehend genaue Angaben</i> nten Ansprüche Nr. 18 sind so unklar, daß kein sinnvolles Gutachten erstellt werden aben):					
			die obengenannten Ansprüche Nr. sind so unzureichend durch die Beschreibung nnvolles Gutachten erstellt werden konnte.					
		Für die obengenann	en Ansprüche Nr. wurde kein internationaler Recherchenbericht erstellt.					
2.	und		ale vorläufige Prüfung kann nicht durchgeführt werden, weil das Protokoll der Nukleotid uenzen nicht dem in Anlage C der Verwaltungsvorschriften vorgeschriebenen Standard					
		Die schriftliche Form	wurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard.					
		Die computerlesbare	Form wurde nicht eingereicht bzw. entspricht nicht dem Standard.					

INTERNATIONALER VORLÄUFIGER **PRÜFUNGSBERICHT**

Internationales Aktenzeichen PCT/EP99/08678

V. Begründete Feststellung nach Artikel 35(2) hinsichtlich der Neuheit, der erfinderischen Tätigkeit und der gewerblichen Anwendbarkeit; Unterlagen und Erklärungen zur Stützung dieser Feststellung

1-17

1. Feststellung

Neuheit (N)

Ansprüche Ja:

Nein: Ansprüche

Erfinderische Tätigkeit (ET)

Ansprüche 1-17

Nein: Ansprüche

Ja:

Gewerbliche Anwendbarkeit (GA)

Ansprüche 1-17

Ja: Nein: Ansprüche

2. Unterlagen und Erklärungen siehe Beiblatt

VII. Bestimmte Mängel der internationalen Anmeldung

Es wurde festgestellt, daß die internationale Anmeldung nach Form oder Inhalt folgende Mängel aufweist: siehe Beiblatt

PUNKT III:

Der jetzige Anspruch 18 ist dadurch definiert, daß die beanspruchten Antikörper durch das Verfahren gemäß den Ansprüchen 1-17 erhältlich sind. Da das Verfahren jedoch keine besonderen Merkmale an den Antikörpern verleiht, wird der Anspruch 18 von der Prüfungsbehörde als undefiniert angesehen und ist somit nicht prüfbar.

PUNKT V:

NÄCHSTLIEGENDER STAND DER TECHNIK:

D1: WO 97/07132 D2: WO 94/27435

D3: J. Biotechnology, Bd.51(2), Seiten 191-194, (1996)

NEUHEIT:

Keine der genannten Dokumente beschreiben ein Verfahren zur Herstellung von 2. Antikörpern worin sowohl eine Nukleinsäureimmunisierung als auch eine Expression der Nukleinsäure in einer Wirtszelle mit demselben Expressionsvektor durchgeführt werden. Die Ansprüche 1-17 werden daher als neu angesehen.

ERFINDERISCHE TÄTIGKEIT:

D2 und D3 beschreiben beide die Immunisierung eines Tieres mit DNA. Die durch 3. die Immunisierung entstandenen polyklonalen oder monoklonalen Antikörper werden mittels bekannter Methoden immobilisiert (D2) oder die Bindung an Plastik-gebundenen p37 wird in einem ELISA getestet. Weiter beschreibt D3 den Vorteil, daß keine Aufreinigung des Proteins nötig ist (siehe letzter Absatz).

Das Verfahren gemäß dem Anspruch 1 unterscheidet sich demgegenüber, darin daß das Protein gekoppelt an ein Auffindungssignal in einer Wirtszelle exprimiert wird, und daß derselbe Expressionsvektor bei sowohl der Immunisierung als auch bei der Proteinherstellung in der Wirtszelle verwendet wird. Das dadurch gelöste Problem besteht nach der Beschreibung darin, daß die Wirtszelle das Protein in seiner richtigen Konformation exprimiert, und daß mit nur einem Expressionsvektor sowohl Immunisierung als auch Proteinherstellung bewirkt wird.

Die Herstellung von Proteinen in Wirtszellen wird jedoch routinemäßig verwendet und die Kupplung eines Proteins an ein Auffindungssignal gegen welches einen Antikörper hergestellt werden kann, um die Immobilisierung des Proteins zu erleichtern ist u.a. aus D1 bekannt.

Für den Fachmann wäre es daher geläufig, die in D2 und D3 verwendeten, immobilisierten Proteine durch das in D1 beschriebene, immobilisierte Protein auszutauschen, um eine verbesserte Immobilisierung des Proteins zu erzielen.

Jedoch wird im beanspruchten Verfahren ein einziger Expressionsvektor verwendet für sowohl die Immunisierung als auch die Proteinherstellung. Der Stand der Technik schlägt dieses Merkmal nicht vor und es scheint daher, daß der Fachmann ohne erfinderisches Zutun nicht an den Gegenstand der Ansprüche 1-17 gelangen würde. Die Ansprüche 1-17 werden daher als erfinderisch angesehen.

GEWERBLICHE ANWENDBARKEIT:

Das beanspruchte Verfahren zur Herstellung von Antikörpern gegen ein Protein wird, obwohl es zum Teil am lebenden Körper ausgeführt wird, als gewerblich anwendbar angesehen. Insofern als das Verfahren die Immunisierung von Menschen umfaßt, gibt es in der PCT keine allgemeinen Richtlinien hinsichtlich der Beurteilung der gewerblichen Anwendbarkeit eines solchen Verfahrens.

PUNKT VII:

- Im Widerspruch zu den Erfordernissen der Regel 5.1 a) ii) PCT werden in der 5. Beschreibung weder der in den Dokumenten D1-D3 offenbarte einschlägige Stand der Technik noch diese Dokumente angegeben.
- Im Gegensatz zu den PCT Richtlinien C-II 4.16-4.17, sind die Namen, z.B. "Helios 6. Gene Gun", nicht als eingetragene Warenzeichen gekennzeichnet.

·~

9



15. Nov. 2000

PCT/EP99/08678 Albert-Ludwigs-Universität Freiburg

<u>Patentansprüche</u>

- 1. Verfahren zur Erzeugung von Antikörpern, die spezifisch mit einem Polypeptid reagieren von dem die kodierende Nukleinsäure bekannt ist, worin
- a) die für das Polypeptid kodierende DNA mit Hilfe eines Vektors, der wenigstens eine für ein Auffindungssignal kodierende Sequenz aufweist, in einer Wirtszelle, die von einem Säugetier abstammt, exprimiert wird und das exprimierte Polypeptid mit Hilfe des Auffindungssignals an eine feste Phase gebunden wird,
- die für das Polypeptid b) unabhängig von Schritt a) kodierende DNA direkt in ein Tier eingebracht wird, wodurch eine Expression des Polypeptids in dem Tier erfolgt, die die Bildung von Antikörpern gegen für die genetische verursacht und der Polypeptid zur Herstellung Immunisierung in Schritt b) gewünschten Antikörper eingesetzte Expressionsvektor auch in vitro zur Produktion des Zielproteins verwendet wird und
- c) die in Schritt b) gebildeten Antikörper mit dem in Schritt a) gebildeten Polypeptid umgesetzt und nachgewiesen oder angereichert werden.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der in Schritt a) verwendete Vektor am C-Terminus der für das Polypeptid kodierenden DNA eine Sequenz aufweist, die für das Auffindungssignal kodiert.
- 3. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Auffindungssequenz ausgewählt ist aus der His6-tag-

>

Sequenz, der Hämagglutinin-Sequenz eines Influenzavirus oder der myc-tag-Sequenz.

- 4. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der für das Polypeptid kodierende Vektor am C-terminalen Ende der Auffindungssequenz eine Polyadenylierungssequenz aufweist.
- 5. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der für das Polypeptid kodierende Vektor am 5'-Ende der für das Polypeptid kodierenden DNA-Sequenz einen starken Promotor aufweist.
- Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, 6. ausgewählt daß der starke Promotor ist aus der Gruppe bestehend aus starken eukaryotischen Promotoren, insbesondere dem Promotor des Elongationsfaktors 1 α oder Cytomegalovirus-Promotors.
- 7. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die für das Polypeptid kodierende DNA, die gemäß Schritt b) direkt in ein Tier eingebracht wird in einem Vektor vorliegt.
- 8. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die für das Polypeptid kodierende DNA in Schritt b) mit Hilfe einer gene gun in das Tier eingebracht wird.
- 9. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei dem in Schritt b) eingesetzten Tier um eine Maus, eine Ratte oder ein Kaninchen handelt.
- 10. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt b) zusätzlich zu der

für das Polypeptid kodierenden DNA ein genetisches Adjuvans appliziert wird.

- 11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß das genetische Adjuvans ausgewählt ist aus der Gruppe umfassend Zytokinexpressionsvektoren, die die Antikörperproduktion erhöhen.
- 12. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß geeignete Zellen eines gemäß Schritt b) immunisierten Tieres für die Herstellung von Hybridomazellen zur Bildung von monoklonalen Antikörpern verwendet werden.
- 13. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das in Schritt a) gebildete Polypeptid durch Bindung des Auffindungssignals an einen hiergegen gerichteten Antikörper oder ein Antikörperfragment an eine feste Phase gebunden wird.
- 14. Verfahren nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei der festen Phase um Mikrotiterplatten, Gelkügelchen oder magnetische Kügelchen handelt.
- 15. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der in Schritt b) gebildete Antikörper nach Bindung an das in Schritt a) gebildete Polypeptid mit Hilfe eines gegen den Antikörper gerichteten Anti-Antikörpers nachgewiesen wird.
- 16. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der in Schritt c) an das exprimierte Polypeptid gebundene Antikörper durch Elution freigesetzt wird.
- 17. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das Auffindungssignal eine Sequenz

4

ist, die für eine Membranverankerung durch einen GPI-Rest verantwortlich ist.

18. Antikörper, dadurch gekennzeichnet, daß er nach einem der Verfahren gemäß Anspruch 1-17 erhältlich ist.

PCT ELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM Internationales Büro
INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

THE STATE OF THE S						
51) Internationale Patentklassifikation 7:		(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/29442				
C07K 16/00, 16/42 // A61K 48/00	A1	(43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 25. Mai 2000 (25.05.00)				
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP	99/086′	78 (81) Bestimmungsstaaten: AU, CA, IL, JP, MX, NZ, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR,				
(22) Internationales Anmeldedatum: 11. Novem	ber 199 11.11.9					
(30) Prioritätsdaten: 198 52 800.0 16. November 1998 (16.11.5)	98) E	Veröffentlicht Mit internationalem Recherchenbericht. DE				
(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US BERT-LUDWIGS-UNIVERSITÄT FREIBURG (Fahnenbergplatz, D-79098 Freiburg (DE).		L- 				
(72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): GRUNERT, Fritz [DE/DE]; St. Peter-Strasse 26, D-79341 Kenzingen (DE). THOMP- SON, John [GB/DE]; Wilhelmstrasse 24a, D-79100 Freiburg (DE). ZIMMERMANN, Wolfgang [DE/DE]; Jacobistrasse 15, D-79104 Freiburg (DE).						
Anwalt: LEDERER, KELLER & RIEDERER; Prinz strasse 16, D-80538 München (DE).	regente	en-				
	S ACT	ING AGAINST A POLYPEPTIDE THAT ONLY RECOGNISES THE				
CODING NUCLEIC ACID						
Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG KODIERENDE NUKLEINSÄURE BI	3 VON EKANI	I ANTIKÖRPERN GEGEN EIN POLYPEPTID, VON DEM NUR DIE NT IST				
(57) Abstract		*1				
The present invention relates to a method for producing antibodies reacting specifically with a polypeptide that only recognises the coding nucleic acid, wherein said method comprises the following steps: a) the DNA coding the polypeptide is expressed in a host cell using a vector having at least one sequence coding a detection signal, and the expressed polypeptide is bound to a solid phase using the detection signal; b) regardless of step a), the DNA coding the polypeptide is introduced directly into an animal, which causes the expression of the polypeptide in the animal thus inducing the formation of antibodies acting against the polypeptide; and c), the polypeptide produced in step a) is used for reacting the antibodies formed in step b), for detecting them or for enriching them.						
(57) Zusammenfassung						
Offenbart wird ein Verfahren zur Erzeugung von Antikörpern, die spezifisch mit einem Polypeptid reagieren von dem die kodierende Nukleinsäure bekannt ist, worin a) die für das Polypeptid kodierende DNA mit Hilfe eines Vektors, der wenigstens eine für ein Auffindungssignal kodierende Sequenz aufweist, in einer Wirtszelle exprimiert wird und das exprimierte Polypeptid mit Hilfe des Auffindungssignals an eine feste Phase gebunden wird; b) unabhängig von Schritt a) die für das Polypeptid kodierende DNA direkt						

in ein Tier eingebracht wird, wodurch eine Expression des Polypeptids in dem Tier erfolgt, die die Bildung von Antikörpern gegen das Polypeptid verursacht und c) die in Schritt b) gebildeten Antikörper mit dem in Schritt a) gebildeten Polypeptid umgesetzt und nachgewiesen

oder angereichert werden.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenien	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
ΑU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
ΑZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	1E	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko	-	Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neusceland	zw	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen	~,,	201020110
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumānien		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		
				- -			

WO 00/29442

VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG VON ANTIKÖRPERN GEGEN EIN POLYPEPTID, VON DEM NUR DIE KODIERENDE NUKLEINSÄURE BEKANNT IST

In der Molekularbiologie stellt sich aufgrund der enormen Fortschritte der Sequenzierungsmöglichkeiten von Nukleinsäuren häufig das Problem, daß die genetische Information für ein Polypeptid bzw. Protein bekannt ist und, daß andererseits dieses Polypeptid bzw. Protein nicht in reiner Form vorliegt. Durch das sogenannte Human Genome Project werden Nukleotidsequenzen veröffentlicht, häufig ist aber kodierten unklar, welche Funktion die von diesen Genen Polypeptide bzw. Proteine haben.

Anwendung und Auswertung Für praktische in der R gel wissenschaftlichen Erkenntnisse ist es hilfreich, wenn diese Prot ine durch geeignete Antikörper nachgewi sen werden können. Durch den Einsatz derartiger Antikörper können entweder die Proteine gereinigt werden oder es ist beispielsweise möglich, die Lokalisation der Proteine in Geweben und Zellen zu bestimmen.

Es ist daher eine Aufgabe der vorliegenden Erfindung, Antikörper bereitzustellen, die gegen solche Polypeptide bzw. Proteine gerichtet sind, von denen zwar die Nukleotidsequenz bekannt ist, die aber nicht in angereicherter oder gar gereinigter Form vorliegen.

Herkömmlicherweise werden Antikörper SO hergestellt, zunächst die Proteine aus den Zellen oder dem Gewebe gereinigt werden oder mit Hilfe von Bakterien oder in Insektenzellen oder Säugerzellen rekombinant hergestellt werden und, daß diese Proteine dann für die Immunisierung von Tieren verwendet Diese Verfahren sind häufig sehr aufwendig langwierig. Im Falle der Herstellung in Bakterien sind die so hergestellten Proteine häufig nicht identisch mit den natürlich vorkommenden Proteinen, da sich die Sekundärstruktur von den nativen Proteinen unterscheiden kann und da Bakterien nicht dieselben posttranslationalen Modifikationsmechanismen verfügen, die bei eukaryotischen Organismen vorhanden sind.

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist daher ein Verfahren zur Erzeugung von Antikörpern, die spezifisch mit einem Polypeptid reagieren von dem die kodierende Nukleinsäure bekannt ist, worin

- a) die für das Polypeptid kodierende DNA mit Hilfe eines Vektors, der wenigstens eine für ein Auffindungssignal kodierende Sequenz aufweist, in einer Wirtszelle exprimiert wird und das exprimierte Polypeptid mit Hilfe des Auffindungssignals an eine feste Phase gebunden wird,
- b) unabhängig von Schritt a) die für das Polypeptid kodier nde DNA direkt in ein Tier eingebracht wird, wodurch ein

Expression des Polypeptids in dem Tier erfolgt, die die Bildung von Antikörpern gegen das Polypeptid verursacht und

c) die in Schritt b) gebildeten Antikörper mit dem in Schritt a) gebildeten Polypeptid umgesetzt und nachgewiesen oder angereichert werden.

Das erfindungsgemäße Verfahren besteht im wesentlichen aus drei Schritten. Einerseits wird die für das Polypeptid kodierende DNA mit Hilfe eines Vektors in einer geeigneten Wirtszelle exprimiert (Schritt Hilfe des a)). Da das mit exprimierte Polypeptid in der Wirtszelle in der Regel nur in einer verhältnismäßig geringen Konzentration vorliegt, wird erfindungsgemäß der eingesetzte Vektor mit einer Nukleotidsequenz versehen, die für eine Auffindungssequenz (tag-Sequenz) kodiert. Diese tag-Sequenz ist mit der für das Polypeptid kodierenden Sequenz verbunden, was dazu führt, daß das exprimierte Polypeptid zum Beispiel am C-Terminus diese Auffindungspeptidsequenz aufweist.

In dem unabhängig von Schritt a) durchgeführten Schritt b) wird die für das Polypeptid kodierende DNA in ein geeignetes Tier eingebracht und dort zur Expression gebracht. Die erfindungsgemäß verwendete genetische Immunisierung ermöglicht die direkte Bildung von Antikörpern in einem Wirtstier.

dieser Methode der Herstellung von Antikörpern wird gereinigte DNA, die die genetische Information für das untersuchende Protein und geeignete Steuerelemente enthält, direkt Antikörperproduktion vorgesehenen in den für die Organismus (Maus, Kaninchen, etc.) injiziert. Die DNA wird von Zellen des Empfängerorganismus aufgenommen und das Protein, in posttranslationalen nativ r Form (d.h. mit korrekten Modifikationen) exprimiert. Das für den Empfängerorganismus fremde geg n das veranlaßt Protein das Immunsystem, Fremdantigen gerichtete Antikörper zu produzier n (humoral

Immunantwort). Diese Methode ist bereits erfolgreich zur Produktion von hochaffinen, native Proteine erkennenden monoklonalen Antikörpern eingesetzt worden

die genetische Immunisierung in Schritt b) Herstellung der gewünschten Antikörper eingesetzten Expressionsvektoren sollen auch in vitro zur Produktion des Zielproteins verwendet werden. Durch transiente Transfektion (Elektroporation, Lipofektion, etc.) werden Expressionsvektoren in geeignete Zielzellen, insbesondere Säugerzellen eingeschleust, die dann das gewünschte Protein synthetisieren. Diese Zellen (intakt oder nach Lyse geeigneten Puffern) bzw. Medienüberstände (bei sezernierten Proteinen) sollen dazu dienen, den Protein-erkennenden Antikörper durch FACScan-Analysen (im Falle von zellständigen Proteinen) oder ELISA nachzuweisen.

Wenn ein fremdes Polypeptid in einer Wirtszelle exprimiert wird, kann das exprimierte Polypeptid üblicherweise durch Verwendung einer Sekretionssequenz oder Leadersequenz nach außen geschleust werden. In diesen Fällen ist es wichtig, daß exprimierte und sezernierte Polypeptid Auffindungssignal aufweist, damit das Polypeptid aus dem Medium isoliert werden kann. Wenn aber das Polypeptid nicht nach außen geschleust wird, sondern an der Oberfläche der Zellmembran verbleibt, ist eine zusätzliche Auffindungssequenz unbedingt erforderlich. In diesem Fall übernimmt diejenige Stelle des Polypeptids, die für die Verankerung zwischen Polypeptid und Zelle verantwortlich ist die Funktion Auffindungssequenz. Da in diesem Fall das exprimierte Polypeptid mit der Zelle verbunden bleibt, können die gebildeten Antikörper durch Bindung an das Polypeptid und nachfolgender Reaktion mit einem fluoreszenzmarkierten Antikörper durch FACScan-Analysen nachgewiesen werd n. Alternative ist auch ein Zell-ELISA möglich, bi gebundenen Antikörper über einen mit einem Enzym gekoppelten

Sekundärantikörper und einer geeigneten Substratreaktion werden. Stellt detektiert die Verankerungssequenz Signalsequenz dar, die für eine Membranverankerung durch einen Glykosyl-Phosphatidylinositol (GPI)-Rest verantwortlich ist, so kann das korrespondierende Expressionsplasmid sowohl zur DNA-Immunisierung als auch zum Nachweis der entstandenen Antigenspezifischen Antikörper z.B. nach transienter Transfektion verwendet werden. Der Vorteil eines GPI-Ankers besteht darin, er leicht in vivo enzymatisch von der Zelloberfläche gespalten wird und sich somit, wie für sezernierte Proteine bekannt, eine gute Antikörperreaktion erzielen läßt (siehe für eine gute Immunantwort nach qenetischer Immunisierung mit einem Expressionsplasmid, das für ein GPIverankertes Protein kodiert).

Im Falle von sezernierten Proteinen (ggf. auch bei intrazellulär exprimierten Proteinen) ist es nötig, eine Auffindungssequenz (tag) dem Antigen rekombinant anzuhängen. Diese taq-Sequenz erlaubt es, mit Hilfe von mit interagierenden, an eine feste Matrix gebunden Substanzen (z.B. die tag-Sequenz erkennende Antikörper; im Falle der His6-tag-Sequenz geeignete komplexierte Ni²⁺-Ionen), das Protein aus dem Zellüberstand bzw. Zelllysat herauszufischen. Als tag-Sequenz kommen insbesondere kurze und/oder wenig immunogene Peptidsequenzen in Frage. Als wenig immunogene tag-Sequenzen (für die Herstellung von Antikörpern in Mäusen) auch Mausproteine stimulierend dienen, die auf Antikörperproduktion wirken (z.B. GM-CSF, IL-4, IL-10 etc.) und gleichzeitig als tag fungieren können. Solche tags haben den Vorteil, aufgrund der immunisierten Toleranz des gegenüber diesen Selbstproteinen keine Immunantwort zu entwickeln. Falls die Bildung der die tag-Sequenz des rekombinanten Proteins erkennenden Antikörper nicht verhindert werden von Konstrukten kann, können diese mit Hilfe einem identifiziert werden, die für irrelevante, mit identischen tag versehene Proteine kodieren.

Das immobilisierte, durch transiente Transfektion hergestellte Protein dient nun dazu, aus dem Hybridomkulturüberstand (bei der Herstellung von monoklonalen Antikörpern) die es erkennenden Antikörper zu binden. Nachweis der gebundenen spezifischen Antikörper erfolgt dann über enzymgekoppelte Anti-Antikörper (Nachweisantikörper), die über spezifische eine Substratumsetzung, in der photometrisch, quantifizierbar Die sind. Spezifität und Sensitivität des Nachweissystems kann bei Verwendung von Peptid-tags bedeutend erhöht werden, wenn als Fängerantikörper F(ab)₂-Fragmente des anti-tag-Antikörpers Nachweisantikörper ein Fc-Region-erkennender Antikörper verwendet wird. Durch diese Konfigurierung des ELISA wird eine Kreuzerkennung des Fängerantikörpers ausgeschlossen.

Die für das Polypeptid kodierende Transkriptionseinheit kann am 3'-Ende eine Polyadenylierungssequenz aufweisen, die für die Stabilisierung einer eukaryotischen mRNA nötig ist.

Damit eine Expression des Polypeptids in der Wirtszelle stattfindet verfügt der Vektor üblicherweise über einen Promotor, wobei bevorzugt starke Promotoren verwendet werden. Als Beispiele können der Promotor des Elongationsfaktors la oder der Promotor des Cytomegalovirus genannt werden.

Bei dem erfindungsgemäßen Verfahren wird die für das Polypeptid kodierende Nukleinsäure direkt in ein Tier eingebracht um dort Antikörper gegen das Polypeptid zu erzeugen. In bevorzugter Form liegt die dazu verwendete DNA in Form eines Vektors vor, der so gewählt wird, daß er gleichzeitig für die beiden Schritte a) und b) verwendet werden kann. Die Einführung der für das Polypeptid kodierenden DNA erfolgt in einer besonders bevorzugten Ausführungsform durch die Verwendung einer sogenannten gene gun. Bei der gene gun werden mikroskopisch kleine Goldpartikel mit der DNA, bevorzugt der Vektor bzw.



Plasmid-DNA umhüllt und auf die rasierte Haut des Versuchstieres geschossen. Dabei dringen die Goldpartikelchen in die Haut ein und die an ihnen aufgebrachte DNA wird in dem Wirtstier exprimiert. Bevorzugt werden erfindungsgemäß Labortiere, wie Maus, Ratte oder Kaninchen verwendet.

Um eine stärkere Antikörperbildung zu erzielen, werden in einer bevorzugten Ausführungsform zugleich mit der für das Polypeptid kodierenden DNA auch sogenannte genetische Adjuvantien appliziert. Hierbei handelt es sich um Zytokine (wie z.B. GM-CSF, IL-4, IL-10) exprimierende Plasmide, die die humorale Immunantwort in den Labortieren stimulieren.

Insbesondere wenn es sich bei dem verwendeten Labortier um eine Maus oder Ratte handelt, bietet sich die Bildung von Hybridomazellen an. Die immunisierten Mäuse werden geopfert, Milzzellen werden isoliert und mit Tumorzellen fusioniert und anschließend werden solche Klone selektioniert, die die gewünschten monoklonalen Antikörper sezernieren.

In einer besonders vorteilhaften Ausführungsform werden bei untersuchenden Polypeptide von den Schritt die a) zu Wirtszellen sezerniert. mit den Polypeptiden ein Da Auffindungssignal verbunden ist, können die Polypeptide dadurch isoliert werden, daß eine Bindung zwischen Auffindungssignal (tag-Sequenz) und einem geeigneten Liganden gebildet wird. Die tag-Sequenz ist vorzugsweise an einer festen Phase gebunden. Hierbei kann es sich um die Wände magnetische Mikrotiterplatten, Gelkügelchen oder auch Kügelchen (sogenannte magnetic beads) handeln. Die magnetic beads haben den Vorteil, daß die das exprimierte Polypeptid enthaltende Lösung mit den magnetic beads leicht gemischt werden kann. Die magnetic beads weisen einen Liganden (bspw. Antikörperfragmente) auf, der an die tag-Sequenz bindet. Durch Anlegen eines magnetischen Feldes können dann die magnetic beads angereichert werden. Durch Wahl geeigneter Bedingung n

kann dann das gesuchte Polypeptid von den magnetic beads wieder eluiert werden, wenn die Antikörper angereichert werden sollen.

Gegenstand der vorliegenden Anmeldung sind auch solche Antikörper, die durch das erfindungsgemäße Verfahren erhältlich sind.

Figur 1 zeigt den Nachweis von anti-hp70-Antikörpern im Serum und im Kulturüberstand von aus Lymphknoten hp70-pcDNA3-DNA immunisierter Mäuse gewonnenen Hybridomen mit Hilfe FACScan-Analyse. Für die FACScan-Analyse wurden entweder untransfizierte (graue Kurven) oder transient mit hp70-pcDNA3-DNA transfizierte BOSC-Zellen (weiße Kurven) verwendet. GV114, mit dem hp70-pcDNA3-Expressionsvektor immunisierte Maus. Der Versuch ist im Beispiel 7 näher erläutert.

Die vorliegende Erfindung wird anhand der nachfolgenden Beispiele näher erläutert.

Beispiel 1

Herstellung von murinen monoklonalen Antikörpern mit Hilfe genetischer Immunisierung ohne gereinigtes Antigen (Protein)

a) Expressionskonstrukt für die genetische Immunisierung

Es wurde ein Expressionskonstrukt gewählt, das auf dem kommerziell erhältlichen Expressionsvektor pcDNA3 (Invitrogen) basiert. Bei diesem Vektor wird die cDNA unter der Kontrolle des Cytomegalovirus (CMV)-Promotors exprimiert. Es können jedoch auch andere, bevorzugt starke, meist ubiquitär aktive Promotoren (z.B. der Promotor des Elongationsfaktor 1 α [EF-lα]-Gens) Verwendung finden. In die BamHI/EcoRV-Schnittstellen der Polylinkersequenz wurde der für die extrazelluläre Domäne von thyroid peroxidase (TPO)-kodierende cDNA-Bereich des Menschen (2602 bp; 859 Aminosäuren) einkloniert und am 3´-Ende

noch mit einer für ein ${\rm His}_6$ -tag-kodierende Region und einem nachfolgenden Stopkodon versehen (TPO sol.-His-pcDNA3). Die Plasmid-DNA wurde in E.~coli vermehrt und mit Hilfe eines Qiagen-Plasmidisolierungskit (Qiagen, Hilden) gereinigt.

b) Genetische Immunisierung von Mäusen

Für die genetische Immunisierung gibt es grundsätzlich zwei unterschiedliche DNA-Applikationsverfahren. Die intramuskuläre Injektion oder die intrakutane Applikation mit Hilfe Gasdruckbeschleunigter mikroskopisch kleiner, mit Plasmid-DNA umhüllter Goldpartikel (gene gun). Für das Beispiel verwendeten wir das gene gun-Verfahren. Dazu wurden 200 µg TPO sol.-His-pcDNA3-DNA pro 25 mg Goldpartikel nach Vorschrift des Herstellers (gene qun optimization kit; Bio-Rad, München) aufgebracht. Zur fünf genetischen Immunisierung wurde bei Mäuse nach Narkotisierung (intraperitonial) mit 110 µl Ketamin/Xylazin (100 mg/kg/16 mg/kg) das Bauchfell (ca. 4 cm²) mit parfümfreier Enthaarungscreme (Veet) entfernt und zweimal mit der gene gun (Helios Gene Gun; Bio-Rad) beschossen. Pro "Schuß" wurden 1 μg Plasmid-DNA appliziert. Nach 19 Tagen wurde die Immunisierung wiederholt und 14 Tage später Blut zur Bestimmung der Menge an spezifischen Antikörpern entnommen.

Beispiel 2

Expression des Expressionskonstrukt-kodierten Proteins

Zum Nachweis die der spezifischen, durch genetische Immunisierung gebildeten Antikörper muß das VOM Expressionsplasmid kodierte Protein hergestellt werden. Um das Protein in nativer Form (ähnlich wie im immunisierten Tier) zu erhalten, wurde das Expressionskonstrukt durch Transfektion in BOSC23-Zellen [Pear 8392-8396] et al., (1993) PNAS, 84, gebracht. Bei den BOSC23-Zellen handelt es sich um modifizierte Adenovirus 5-transformierte humane embryonale

Nierenzellinie (HEK293), die sehr gut transient transfizierbar ist. Die Zellen wurden in 6-Loch-Zellkulturschalen ausplattiert, so daß sie tags darauf eine 80%ige Konfluenz erreichten. Sie wurden dann dreimal mit je 2 ml serum- und antibiotikafreiem Dulbecco's modified Eagle's medium (DMEM)-Medium gewaschen und mit 2 μσ Expressionsplasmid/10 Lipofectamin (Life Technologies, Eggenstein) in 1 ml serum- und antibiotikafreiem DMEM-Medium versetzt. DNA/Lipofectamin/Medium-Mischung wurde zuvor in einem Polystyrolgefäß zusammenpipettiert und 10 min Raumtemperatur inkubiert. Nach einer 6-stündigen Inkubation bei 37°C und 10% CO2 wurden 2 ml DMEM/20% fötales Kälberserum (FCS) zugegeben. 24 h nach Transfektion (entspricht dem Zeitpunkt der DNA-Zugabe) wurde das Medium durch 5 ml DMEM/5% FCS ersetzt. Nach weiteren 48 h (72 h nach Transfektion) wurde Zellkulturüberstand abgenommen und bei -70°C aufbewahrt.

Beispiel 3

Nachweis von spezifischen Antikörpern, die gegen das vom Expressionskonstrukt kodierte Protein gerichtet sind

Zur Bindung des durch transiente Transfektion hergestellten His6-tag-Protein (TPO sol.-His) an Nickelchelat-Mikrotiterplatten (DUNN, Asbach) wurden die Vertiefungen mit je $200~\mu l$ Überstand des transienten Transfektionsansatzes (siehe oben) bzw. eines mock-transfizierten BOSC23-Kulturüberstandes über Nacht bei 4°C inkubiert, dann viermal mit Puffer A (50 mM Tris/HCl pH 7,5, 1 M NaCl) und zweimal mit Puffer B (phosphate buffered saline (PBS), 0,1 % BSA, 0,05 % Tween 20) gewaschen. Unspezifische Bindungsstellen wurden anschließend Inkubation mit 300 μ l 3 % Rinder-Serumalbumin (BSA)/PBS für 1 h bei Raumtemperatur blockiert und die Waschungen mit Puffer A und wiederholt. Die Präimmun-Immunseren und der immunisierten Mäuse wurden 1:100 mit Puffer B verdünnt. Jeweils 100 µl der verdünnten Mäuseseren wurden in die Vertiefungen der

Nickelchelat-Mikrotiterplatten gegeben. Nach einer einstündigen Inkubation bei Raumtemperatur wurden die Vertiefungen viermal mit Puffer C (50 mM Tris/HCl pH 7,5, 0,5 M NaCl, 0,1 % BSA, 0,05 % Tween 20), zweimal mit Puffer B gewaschen und anschließend mit 100 ul 1:2000 mit Puffer В verdünnten anti-Maus-Ig-Peroxydasekonjugat (DAKO, Kaninchen einer einstündigen Inkubation wurden versetzt. Nach Puffer C, zweimal mit Puffer B mit Vertiefungen viermal μl 3,3',5,5'-Tetramethylbenzidingewaschen, mit je 100 versetzt. Buchs, Schweiz) Substratlösung (Fluka, Farbreaktion wurde nach ausreichender Entwicklung durch Zugabe von 50 µl 0,5 M H₂SO₄ abgestoppt und in einem ELISA-reader bei einer Wellenlänge von 450 nm gemessen.

Zur Überprüfung der Funktionstüchtigkeit der hier vorgestellten Erfindung wurden die spezifischen, gegen TPO gerichteten Antikörper "klassisch" mit Hilfe eines kommerziell erhältlichen TPO-Antikörper-ELISAs (Varelisa TPO Antibodies; Pharmacia-Upjohn, Freiburg) nachgewiesen. Der Nachweis von anti-TPO-Antikörper erfolgt in diesem Testsystem durch gereinigtes rekombinantes TPO. Der anti-TPO-Antikörpergehalt der Präimmunund Immunseren der immunisierten Mäuse wurde in einer Verdünnung von 1:100 nach Vorschrift des Herstellers bestimmt.

Ergebnisse:

Bei allen 5 mit TPO sol.-His-pcDNA3-DNA immunisierten Mäusen konnten, im Vergleich zu den Präimmunseren, bei einer Verdünnung von 1:100 eindeutig anti-TPO-Antikörper im Serum nachgewiesen werden. Die Ergebnisse sind in Tabelle 1 dargestellt.

Tabelle 1: Nachweis von anti-TPO-Antikörpern im Serum TPO sol.-His-pcDNA3-DNA immunisierter Mäuse mit Hilfe von gereinigtem TPO-Protein (Varelisa TPO Antibodies-Nachw issystem).

Opiisone (Delia Com
Prelimmyneerym	lmmeanuml
0,09	2,53
0.06	1.97
•	1,13
•	1,63
, · · ·	0,60

Mit Hilfe des erfindungsgemäßen Nachweissystems wurde beispielhaft das Präimmun- und Immunserum einer Maus (GV1 von Tabelle 1) untersucht. Wie in Tabelle 2 zu sehen ist, können bei einer Serumverdünnung von 1:100 eindeutig anti-TPO-Antikörper im Immunserum nachgewiesen werden, während das Präimmunserum keine Reaktion zeigte.

Tabelle 2: Nachweis von anti-TPO-Antikörpern im Serum einer TPO sol.-His-pcDNA3-DNA immunisierten Maus mit Hilfe von durch transiente Expression erzeugtem TPO sol.-His-Protein.

Serum oder Puffer	Verdünnung mit Puffer A	Optische Dichte TPO solHis	Medium
präimmun	1:100	0,17	0,15
immun	1:100	0,55	0,19
Puffer A		0,03	0,01

Beispiel 4

Herstellung von polyklonalen Antikörpern mit Hilfe genetischer Immunisierung ohne gereinigtes Antigen (Protein) in Kaninchen

a) Expressionskonstrukt für die genetische Immunisierung

Für das zweite Fallbeispiel wurde der ubiquitär aktive Promotor des Elongationsfaktor 1 α $(EF-1\alpha)$ -Gens Expressionssteuerung verwendet. Der verwendete Expressionsvektor basiert auf dem pBluescript-Vektor (Stratagene, Heidelberg), in den ein 1,2 kb Fragment des

humanen EF-lα-Genpromotors, ein 0,7 kb EcoRI-Fragment mit dem Polyadenylierungssignal der humanen G-CSF-cDNA (Mizushima und Nagata, 1990), sowie zwischen die BamHI/NotI-Schnittstellen die für das Influenzavirus Hämagglutinin (HA)-tag-kodierende Oligonukleotidsequenz eingebaut wurden. In die ClaI/BamHI-Schnittstellen der Polylinkersequenz wurde der extrazellulare Domane des Aktivinrezeptors IIA kodierende cDNA-Bereich des Menschen (431 bp; 135 Aminosäuren) so einkloniert, daß 3 - Ende die HA-tag-kodierende Region nachfolgendes Stopkodon zu liegen kam (pEF-1α-ActRII-HA).

b) Genetische Immunisierung von Kaninchen

Es wurden zur genetischen Immunisierung 100 μ g pEF-1 α -ActRII-HA-DNA pro 25 mg Goldpartikel nach Vorschrift des Herstellers (gene gun optimization kit; Bio-Rad, München) aufgebracht. Zwei Kaninchen (Chinchilla Bastard; Charles River, Sulzfeld) wurden nach Narkotisierung mit 50 mg/kg Pentobarbital und Enthaarung von 200 cm² Bauchfell mit Enthaarungscreme dreißigmal mit der gene gun beschossen. Pro "Schuß" wurden 1 μ g Plasmid-DNA-Gemisch appliziert. Nach 21 Tagen wurde die Immunisierung wiederholt und 21 Tage später Blut zur Bestimmung der Menge an spezifischen Antikörpern entnommen.

Beispiel 5

Expression des Expressionskonstrukt-kodierten Proteins

Die Herstellung des vom Expressionsplasmid pEF-l α -ActRII-HA kodierten Proteins durch transiente Transfektion von BOSC23-Zellen erfolgte wie in Beispiel 2 beschrieben.

Beispiel 6

Nachweis von spezifischen Antikörpern, die gegen das vom Expressionskonstrukt-kodierte Protein gerichtet sind

Zur Bindung des durch transiente Transfektion hergestellten HA- tag-Protein (EF- 1α -ActRII-HA) an Mikrotiterplatten wurden die Vertiefungen zunächst mit dem F(ab)₂-Fragment des anti-HA-tag-Antikörper beschichtet. Dazu wurden 150 μ l des Antikörperfragments je Vertiefung der Mikrotiterplatte gegeben und bei Raumtemperatur mit PBS gewaschen und freie Proteinbindungsstellen durch Inkubation mit 200 μ l 0,2% BSA/PBS blockiert.

Anschließend wurde Überstand der des transienten Transfektionsansatzes (siehe Beispiel 5) bzw. eines mocktransfizierten BOSC23-Kulturüberstandes für 2 h Raumtemperatur inkubiert, dann dreimal mit phosphate-buffered saline (PBS) gewaschen. Die Präimmun- und Immunseren immunisierten Kaninchen wurden 1:100 bzw. 1:500 mit BSA/PBS verdünnt. Jeweils 100 µl der verdünnten Kaninchenseren wurden in die Vertiefungen der beschichteten Mikrotiterplatten gegeben. Nach einer einstündigen Inkubation bei Raumtemperatur wurden die Vertiefungen je dreimal mit PBS gewaschen und anschließend mit 100 µl 1:2000 mit PBS/0,2% BSA verdünnten 2iege-anti-Kaninchen-Ig-Peroxydasekonjugat (DAKO, Hamburg) versetzt. Nach einer 1-stündigen Inkubation wurden Vertiefungen dreimal mit PBS gewaschen, mit jе 3,3´,5,5´-Tetramethylbenzidin-Substratlösung (Fluka, Schweiz) versetzt. Die Farbreaktion wurde nach ausreichender Entwicklung durch Zugabe von 50 μ l 0,5 M H_2SO_4 abgestoppt und in einem ELISA-reader gemessen. Die Ergebnisse zeigten, daß durch das erfindungsgemäße Verfahren auch in spezifische polyklonale Antikörper unbekanntes gegen ein Genprodukt erzeugt werden können.



Beispiel 7

Herstellung von murinen monoklonalen Antikörpern gegen ein humanes GPI-verankertes Oberflächenprotein mit Hilfe genetischer Immunisierung

a) Expressionskonstrukt für die genetische Immunisierung

Für die genetische Immunisierung wurde die vollständige hp70ein 70 kDa GPI-verankertes CDNA. die für Oberflächenprotein kodiert, in pcDNA3 kloniert (hp70-pcDNA3) Beispiel Die humane vermehrt (siehe 1). Aminosäuresequenz stimmt mit der murinen hp70-Sequenz in ca. 70% der Reste überein.

b) Genetische Immunisierung von Mäusen

Die Immunisierung der Mäuse mit der gene gun (siehe Beispiel 1b) wurde nach einem Kurzprotokoll (6 Immunisierungen innerhalb von 13 Tagen), wie von Kilpatrick et al. (1998), Hybridoma 17: 569-576 beschreiben, durchgeführt.

c) Herstellung von Hybridomen zur Produktion von monoklonalen Antikörpern

Zur Herstellung von Hybridomen wurden Lymphozyten aus regionalen (axillären, brachialen, inguinalen und poplitealen) und nach einem Lymphknoten von drei Mäusen isoliert SP2/0wachsenden Standardprotokoll mit exponential Mausmyelomzellen (American Tissue Type Culture Collection) mit Hilfe von Polyethylenglykol (Sigma) fusioniert (Campbell A M (1986). Monoclonal antibody technology: The production characterization of rodent and human monoclonal antibodies. Bioch mistry series: Laboratory Techniques in Molecular Biology (R H Burdon and P H van Knippenberg, eds.), Elsevier Science Publishers, Amsterdam). Je 2×10^5 fusioniert

Lymphknotenlymphozyten wurden pro Vertiefung einer 96-well-Mikrotiterplatte ausplattiert und in jeweils 100 μ l Hypoxanthin/Aminopterin Thymidin (HAT)-haltigen DMEM-Medium (Sigma) mit 20% FCS und 5% Hybridoma Enhancing Factor (Sigma) kultiviert.

d) Nachweis von spezifischen Antikörpern mit Hilfe von Zellen, in denen das für die genetische Immunisierung verwendete Expressionskonstrukt nach transienter Transfektion exprimiert wird

Kandidatenhybridomklone wurden mit Hilfe eines Zell-ELISA identifiziert. Dazu wurden BOSC-Zellen, wie in Beispiel 2 beschrieben, transient mit dem hp70-pcDNA3-Expressionskonstrukt transfiziert, in 4% Formaldehyd in PBS resuspendiert und für 10 min fixiert. Anschließend wurden die Zellen mit PBS 1:10 verdünnt und bei 4°C bis zu vier Wochen aufbewahrt.

Zell-ELISA

96-well-Rundboden-Mikrotiterplatten wurden durch Zugabe von 300 μ l 1% BSA in PBS für 1 h bei Raumtemperatur blockiert. Nach Entfernen der Lösung durch Inversion der Platte wurden jeweils Hybridomzellüberstands und 10 ul transfizierte BOSC-Zellsuspension (6 x 10⁶ Zellen/ml 1% BSA in PBS) zugegeben und 1 h bei 4°C inkubiert. Nach Zugabe von 100 μ l 1% BSA in PBS wurde für 4 min bei 300 κ g zentrifugiert und der Überstand wie oben abgekippt. Die Zellen wurden nochmals BSA/PBS 1 % gewaschen, in 75 μl, Peroxidasegekoppeltem Ziege-anti-Maus-Immunglobulin-Antikörper 1:2.000-verdünnt in 1% BSA/PBS, resuspendiert und für 1h bei 4°C inkubiert. Anschließend wurden 100 μl 0,1% Tween 20/PBS zugesetzt und wie oben zentrifugiert und der Überstand v rworfen. Die Zellen wurden dann dreimal mit je 200 μ l 0,1% Tween 20/PBS und zweimal mit je 200 μ l PBS gewaschen. Zur Bestimmung Immunglobulinklasse (IgG oder der



monoklonalen Antikörper in den Hybridomüberständen wurden Peroxidase-gekoppelte Ziege-anti-Maus-IgG-Antikörper (1:2.000-verdünnt) oder Ziege-anti-Maus-IgM-Antikörper (1:2.000-verdünnt) verwendet (Southern Biotechnologies Associates). Die über die Antikörper an die Zellen gebundene Peroxidase wurde durch Zugabe von 3,3'5,5'-Tetramethylbenzidin-Substratlösung wie in Beispiel 3 beschrieben quantifiziert.

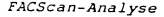
Ergebnisse:

WO 00/29442

Mit der oben beschriebenen Fusion wurden insgesamt 176 mit Hybridomen bewachsene Mikrotitervertiefungen erhalten. erwiesen sich 64 Überstände als positive für Antikörper, legt man einen OD450-Wert, der doppelt so hoch wie der mit Medium erhaltene Leerwert ist (Leerwert: 0,035), als Schwellenwert zugrunde. In Tabelle 3 sind die für einen negativen (N1B10) und für einen positiven Hybridomüberstand (N1F4) gemessenen Werte aufgeführt. In Vergleich sind die im selben Test erhaltenen OD-Werte für das Immun-Präimmunserum einer hp70-Hybridomherstellung für die verwendeten Maus (GV114) gezeigt. Dieselben N1B10- und N1F4-Hybridomüberstände wurden mit Hilfe einer auch (fluorescence-activated cell scanning)-Analyse auf Anwesenheit von spezifischen anti-hp70-Antikörpern getestet (siehe unten).

Tabelle 3: Nachweis von anti-hp70-Antikörpern im Serum und im Kulturüberstand von aus Lymphknoten hp70-pcDNA3-DNA immunisierter Mäuse gewonnenen Hybridomen mit Hilfe eines Zell-ELISA. Für den Zell-ELISA wurden transient mit hp70-pcDNA3-DNA transfizierte BOSC-Zellen verwendet.

Serum bzw. Hybridomibersiand	Verdünnung C	pusche Dichte 400 mm
Präimmunserum GV114	1:100	0,08
Immunserum GV114	1:100	1,21
Hybridomüberstand N1B10	unverdünnt	0,05
Hybridomüberstand N1F4	unverdünnt	1,07



Jeweils 10 µl der unter Zell-ELISA beschriebenen Suspension fixierter transient transfizierter BOSC-Zellen (20 x 10^6 in 3%FCS/PBS) wurde in eine 96-well-Mikrotiterrundbodenplatte pipettiert und 75 μl der jeweiligen Hybridomüberstände zugegeben. Zur Kontrolle wurden Zellen mit entweder 25 μ l 1:100 mit 3% FCS/PBS verdünnten Präimmun- oder Immunseren bzw. mit 25 μ l eines monoklonalen Kontrollantikörpers (50 μ g/ml 3% FCS/PBS) versetzt. Nach einer Inkubation von 30 min bei 4°C wurden je ul 38 FCS/PBS zugegeben, die Zellen abzentrifugiert und der Überstand verworfen. Nach einmaligem Waschen mit 200 μ l 3% FCS/PBS wurden 25 μ l eines 1:50 mit 3% FCS/PBS verdünnten (Endkonzentration: 10 μg/ml), mit Phycoerythrin-gekoppelten Ziege-anti-Maus-Immunglobulin-Antikörpers (Southern Biotechnologies Associates) zugesetzt und 30 min bei 4°C inkubiert. Anschließend wurden die zweimal wie oben gewaschen und in einem FACScan-Gerät (Becton Dickinson) die Fluoreszenz vermessen.

Ergebnisse:

Von den im Zell-ELISA als positiv bestimmte Hybridomüberstände (siehe oben) wurden 20 Überstände, die OD_{450} -Werte von >0,2ergaben, für die anti-hp70-Antikörperbestimmung durch FACScan-Analyse ausgewählt. In Figur 1B sind die für einen irrelevanten als negative Kontrolle verwendeten Antikörper (26/3/13) und für den positiven Hybridomüberstand N1F4 erhaltenen Histogramme mit transient mit dem hp70-pcDNA3-Expressionsvektor transfizierten oder nichttransfizierten BOSC-Zellen gezeigt. In Vergleich sind die im selben Test erhaltenen Histogramme für das Immun- und Präimmunserum einer für die Hybridomherstellung verwendeten Maus abgebildet (Figur 1A). Alle 20 ausgewählten Hybridomüberstände erwiesen sich als positiv in der FACScan-In 19 der insgesamt 20 Überstände wurden Immunglobulinklasse der hp70-spezifischen Antikörper bestimmt.

Zwei der getesteten Überstände enthielten hp70-spezifische IgM-Antikörper, 17 Überstände hp70-spezifische IgG-Antikörper.

Patentansprüche

- l. Verfahren zur Erzeugung von Antikörpern, die spezifisch mit einem Polypeptid reagieren von dem die kodierende Nukleinsäure bekannt ist, worin
- a) die für das Polypeptid kodierende DNA mit Hilfe eines Vektors, der wenigstens eine für ein Auffindungssignal kodierende Sequenz aufweist, in einer Wirtszelle exprimiert wird und das exprimierte Polypeptid mit Hilfe des Auffindungssignals an eine feste Phase gebunden wird,
- b) unabhängig von Schritt a) die für das Polypeptid kodierende DNA direkt in ein Tier eingebracht wird, wodurch eine Expression des Polypeptids in dem Tier erfolgt, die die Bildung von Antikörpern gegen das Polypeptid verursacht und
- c) die in Schritt b) gebildeten Antikörper mit dem in Schritt a) gebildeten Polypeptid umgesetzt und nachgewiesen oder angereichert werden.
- 2. Verfahren nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß der in Schritt a) verwendete Vektor am C-Terminus der für das Polypeptid kodierenden DNA eine Sequenz aufweist, die für das Auffindungssignal kodiert.
- 3. Verfahren nach Anspruch 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Auffindungssequenz ausgewählt ist aus der His6-tag-Sequenz, der Hämagglutinin-Sequenz eines Influenzavirus oder der myctag-Sequenz.
- 4. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der für das Polypeptid kodierende Vektor am C-terminalen Ende der Auffindungssequenz eine Polyadenylierungssequenz aufweist.

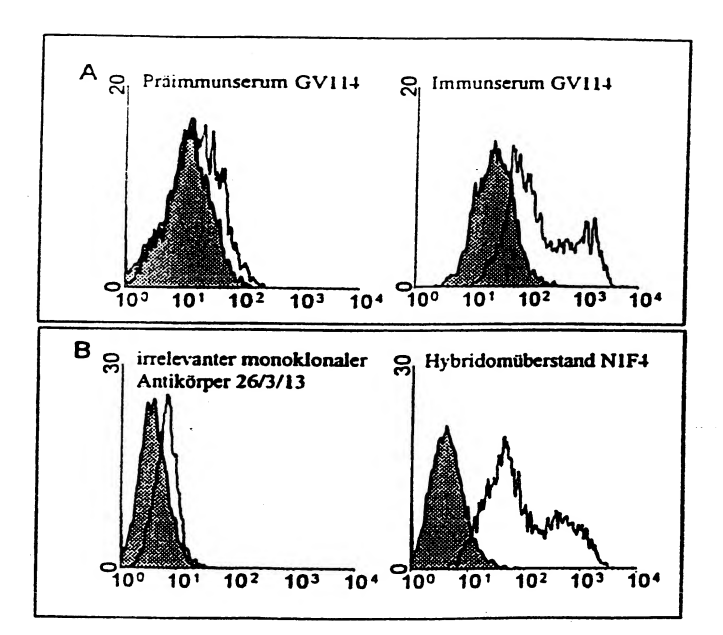
- 5. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der für das Polypeptid kodierende Vektor am 5'-Ende der für das Polypeptid kodierenden DNA-Sequenz einen starken Promotor aufweist.
- 6. Verfahren nach Anspruch 5, dadurch gekennzeichnet, daß der starke Promotor ausgewählt ist aus der Gruppe bestehend aus starken eukaryotischen Promotoren, insbesondere dem Promotor des Elongationsfaktors 1 α oder des Cytomegalovirus-Promotors.
- 7. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die für das Polypeptid kodierende DNA, die gemäß Schritt b) direkt in ein Tier eingebracht wird in einem Vektor vorliegt.
- 8. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß die für das Polypeptid kodierende DNA in Schritt b) mit Hilfe einer gene gun in das Tier eingebracht wird.
- 9. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß es sich bei dem in Schritt b) eingesetzten Tier um eine Maus, eine Ratte oder ein Kaninchen handelt.
- 10. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß in Schritt b) zusätzlich zu der für das Polypeptid kodierenden DNA ein genetisches Adjuvans appliziert wird.
- 11. Verfahren nach Anspruch 10, dadurch gekennzeichnet, daß das genetische Adjuvans ausgewählt ist aus der Gruppe umfassend Zytokinexpressionsvektoren, die die Antikörperproduktion erhöhen.
- 12. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß geeignete Zellen eines gemäß Schritt b) immunisierten Tieres für die Herstellung von

PCT/EP99/08678 22

Hybridomazellen zur Bildung von monoklonalen Antikörpern verwendet werden.

- 13. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß das in Schritt a) gebildete Polypeptid durch Bindung des Auffindungssignals an einen hiergegen gerichteten Antikörper oder ein Antikörperfragment an eine feste Phase gebunden wird.
- 14. Verfahren nach Anspruch 13, dadurch gekennzeichnet, sich bei der festen Phase um Mikrotiterplatten, Gelkügelchen oder magnetische Kügelchen handelt.
- Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der in Schritt b) gebildete Antikörper nach Bindung an das in Schritt a) gebildete Polypeptid mit Hilfe eines gegen den Antikörper gerichteten Anti-Antikörpers nachgewiesen wird.
- 16. Verfahren nach einem der vorhergehenden Ansprüche, dadurch gekennzeichnet, daß der in Schritt C) an exprimierte Polypeptid gebundene Antikörper durch Elution freigesetzt wird.
- 17. Antikörper, dadurch gekennzeichnet, daß er nach einem der Verfahren gemäß Anspruch 1-17 erhältlich ist.

Fig. 1



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

In Ional Application No
PCT/EP 99/08678

A. CLASSIF IPC 7	CO7K16/00 CO7K16/42 //A61K48	/00	
	Later and the Chariffeeter (IDC) and a half-national electrical	ion and IRC	
B. FIELDS	International Patent Classification (IPC) or to both national classificat SEARCHED	ion and in C	
	cumentation searched (classification system followed by classification CO7K	n symbols)	
Documentati	ion searched other than minimum documentation to the extent that su	ch documents are included in the fields se	arched
	ata base consulted during the international search (name of data bas	e and, where practical, search terms used	
	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category *	Citation of document, with indication, where appropriate, of the rele	vant passages	Relevant to claim No.
Υ	WO 97 07132 A (COMMW SCIENT IND R; WANG LINFA (AU)) 27 February 1997 (1997-02-27) page 5, line 30 -page 6, line 4 page 7, line 12 -page 8, line 17 page 29, line 1-8 examples 4,9 table 1	ES ORG	1-17
Y	WO 94 27435 A (LIFE TECHNOLOGIES 8 December 1994 (1994-12-08) page 10, lin 15 -page 11, line 1 page 19, line 20-23 claims 14,15		1-17
X Furti	her documents are listed in the continuation of box C.	X Patent family members are listed	in annex.
<u> </u>	alegories of cited documents :		
"A" docume consider to fitting of "L" docume which citation of docume other to the citation of	ent defining the general state of the art which is not dered to be of particular relevance document but published on or after the international late and which may throw doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another nor other special reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or means ent published prior to the international filing date but han the priority date claimed	"T" later document published after the into or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or the invention of particular relevance; the cannot be considered novel or cannot involve an inventive step when the document of particular relevance; the cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or menta, such combination being obvict in the art. "&" document member of the same patent	the application but early underlying the claimed invention to be considered to coument is taken alone claimed invention eventive step when the ore other such docu-
	actual completion of the international search	Date of mailing of the international se	агся героп
	February 2000	14/02/2000	
Name and	mailing address of the ISA European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340–2040, Tx. 31 651 epo nl, Fax: (+31-70) 340–3016	Authorized officer Covone, M	

INTERNATIONAL SEARCH REPORT



(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
aregory	Citation of document, with indication where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.		
	ULIVIERI C ET AL: "Generation of a monoclonal antibody to a defined portion of the Helicobacter pylori vacuolating cytotoxin by DNA immunization" JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, NL, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, vol. 51, no. 2, 1 November 1996 (1996-11-01), pages 191-194, XP004037124 ISSN: 0168-1656 abstract page 192, left-hand column, paragraph 2	1-17		
	• •			
	•			
	~ .			
		-		

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

PCT/EP 99/08678

Patent document cited in search report		Publication date	Patent family member(s)		Publication date
WO 9707132	Α	27-02-1997	AU AU CA EP JP	700977 B 6696496 A 2229540 A 0845004 A 11510683 T	14-01-1999 12-03-1997 27-02-1997 03-06-1998 21-09-1999
WO 9427435	A	08-12-1994	EP JP	0702516 A 9500013 T	27-03-1996 07-01-1997

INTERNATIONALEP RECHERCHENBERICHT

Ir)ion	ales Aktenzeichen
PCT/E	99/08678

/00
sifikation und der IPK
e)
weit diese unter die recherchierten Gebiete fallen
ame der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegnffe)
· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·
der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr.
ES ORG 1-17 4 17
INC) 1-17 le 10 /
X Slehe Anhang Patentfamilie
T' Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugnundeliegenden Prinzips oder der ihr zugnundeliegenden Theorie angegeben ist "X' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden "Y' Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist
14/02/2000
Bevoltmächtigter Bediensteter Covone, M

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT



C.(Fortset	zung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	PCT/EP 9	99/08678	
Categorie -	ategorie Bezeichnung der Veröffentlichung saweit oderdorlich unter			
	Soweit entorderlich unter Angabe der in Betracht komm	enden Taile	Betr. Anspruch Nr.	
4	ULIVIERI C ET AL: "Generation of a monoclonal antibody to a defined portion of the Helicobacter pylori vacuolating cytotoxin by DNA immunization" JOURNAL OF BIOTECHNOLOGY, NL, ELSEVIER SCIENCE PUBLISHERS, AMSTERDAM, Bd. 51, Nr. 2, 1. November 1996 (1996-11-01), Seiten 191-194, XP004037124 ISSN: 0168-1656 Zusammenfassung Seite 192, linke Spalte, Absatz 2		1-17	
				
l				
		,		
		j		
	- ·			
ı				

INTERNATIONALER

Angaben zu Veröffentlichungen. Zur seiben Patentfamilie genöre

ionale	s Aktenzeichen
PCT/EP	99/08678

Im Recherchenberich angeführtes Patentdoku		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
WO 9707132	A	27-02-1997	AU 700977 B AU 6696496 A CA 2229540 A EP 0845004 A JP 11510683 T	14-01-1999 12-03-1997 27-02-1997 03-06-1998 21-09-1999
WO 9427435	A	08-12-1994	EP 0702516 A JP 9500013 T	27-03-1996 07-01-1997